

## **Prośba o pomoc finansową na rehabilitację, leczenie oraz leki dla Moniki Kus.**

Monika choruje na mukowiscydozę – bardzo ciężką, nieuleczalną chorobę genetyczną, która systematycznie wyniszcza cały organizm, powoduje włóknienie narządów (m.in. płuc, trzustki). Chorzy na tę chorobę są skazani na przedwczesną śmierć

(w Europie Zachodniej średnia długość życia chorych na mukowiscydozę wydłużyła się już do ponad 40 lat. W Polsce jest ona o połowę niższa i wynosi około 20 lat). Każdy z nich żyje ze świadomością jej nieuleczalności, a mimo tego stara się o jak najpełniejsze i najdłuższe życie. Na jego długość ma wpływ wiele czynników: wiek chorego w momencie postawienia diagnozy, postawa rodziców, właściwe, okresowe, specjalistyczne leczenie, warunki socjalne i bytowe rodziny.

Zadaniem lekarzy, fizjoterapeutów i rodziców jest spowalnianie jej postępu, co jest równoznaczne z przedłużaniem życia osób dotkniętych tą chorobą. Nadzieję na dłuższe życie chorego można wiązać z transplantacją płuc, ale niestety taka operacja jest dla wielu polskich chorych na mukowiscydozę, jak na razie nierealna.

Do pewnego czasu rodziny mogą samodzielnie sprostać kosztom leczenia ich najbliższych. Ale następuje taki moment, że nie mają na to żadnych szans. Nie mogą zgromadzić odpowiednich środków by zakupić sprzęt i prowadzić właściwą rehabilitację. Trudno jest stosować się do wszystkich zaleceń lekarskich i wykupić leki na które nie ma zniżki.

Polskie Towarzystwo Walki z Mukowiscydozą stara się pomóc każdej rodzinie dotkniętej problemem mukowiscydozy, finansując miesięczne wydatki na leki. Jednak jest to pomoc jednorazowa. Jesteśmy świadomi, że to niewiele. Monika chce walczyć o każdy rok życia, ale bez pomocy z zewnątrz niewiele może. Dlatego jako szkoła przyłączamy się do akcji i prosimy o wsparcie duchowe, a przede wszystkim finansowe. Chcemy ją wspomóc w tej walce.

Darowizny dla Moniki prosimy kierować na konto:  
49 1020 3466 0000 9302 0002 3473  
z dopiskiem Monika Kus w tytule wpłaty.